## (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 23. Oktober 2003 (23.10.2003)

**PCT** 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/087113 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7:

\_\_\_\_

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP03/02739

C07F 9/50

(22) Internationales Anmeldedatum:

17. März 2003 (17.03.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 16 998.5

18. April 2002 (18.04.2002) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WELZ-BIERMANN, Urs [DE/DE]; Rebenstrasse 103, 64646 Heppenheim (DE). IGNATYEV, Nikolai [UA/DE]; Prinzenstrasse 104, 47058 Duisburg (DE). WEIDEN, Michael [DE/DE]; Langgaesserweg 48, 64285 Darmstadt (DE). SCHMIDT, Michael [DE/DE]; Weinbergstrasse 41, 64342 Seeheim-Jugenheim (DE). HEIDER, Udo [DE/GB]; 4 Wintwerth Grange, Winchester S022 4HZ (GB). MILLER, Alexej [DE/DE]; Prinzenstrasse 35, 46058 Duisburg (DE). WILLNER, Helge [DE/DE]; Föhrenkamp 3, 45481

Mühlheim/Ruhr (DE). **SARTORI, Peter** [DE/DE]; Zur Ludwigshöhe 28, 86919 Utting (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: METHOD FOR THE PRODUCTION OF PERFLUOROALKYL PHOSPHINES AND THE USE THEREOF AS PER-FLUOROALKYLATING REACTANTS

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON PERFLUORALKYLPHOSPHINEN UND DEREN VERWENDUNG ALS PERFLUORALKYLIERUNGSREAGENZIEN

(57) Abstract: The invention relates to a method for producing perfluoroalkyl phosphines, comprising at least one step in which at least one fluoro(perfluoroalkyl)phosphorane is reacted with at least one hydride ion donator, and the use of tris(perfluoroalkyl)phosphines as perfluoroalkylating reactants.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegenden Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Perfluoralkylphosphinen umfassend zumindest die Umsetzung wenigstens eines Fluor(perfluorakyl)phosphorans mit wenigstens einem Hydrid-Ionen-Donator sowie die Verwendung von Tris(perfluoraklyl)phosphinen als Perfluroaklyierungsreagenzien.



WO 03/087113 PCT/EP03/02739

## Verfahren zur Herstellung von Perfluoralkylphosphinen und deren Verwendung als Perfluoralkylierungsreagenzien

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von
Perfluoralkylphosphinen umfassend zumindest die Umsetzung
wenigstens eines Fluor(perfluoralkyl)phosphorans mit wenigstens einem
Hydrid-lonen-Donator sowie die Verwendung von Perfluoralkylphosphinen
als Perfluoralkylierungreagenzien.

Perfluoralkylphosphine sind an sich bekannt. Nach dem in der Literatur beschriebenen Verfahren werden einige Verbindungen durch Reduktion entsprechender Difluortris(perfluoralkyl)phosphorane mit P[Si(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]<sub>3</sub> gewonnen (J.J. Kampa et al., Angew. Chem., 107, Nr. 11 (1995), Seiten 1334-1337). Nachteilig bei diesem Verfahren ist insbesondere die sehr geringe Ausbeute der Perfluoralkylphosphine sowie die relativ aufwendige Herstellung des Reduktionsmittels P[Si(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]<sub>3</sub>.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung bestand daher darin, ein Verfahren zur Verfügung zu stellen, welches die einfache und kostengünstige Herstellung von Perfluoralkylphosphinen in guten Ausbeuten ermöglicht. Vorzugsweise sollen die Perfluoralkylphosphine in hoher Reinheit erhalten werden.

Diese Aufgabe wurde durch das erfindungsgemäße Verfahren zur
Herstellung von Perfluoralkylphosphinen gelöst, welches zumindest die Umsetzung wenigstens eines Fluor(perfluoralkyl)phosphorans mit wenigstens einem Hydrid-lonen-Donator umfaßt.

5

10

15

20

Die Herstellung der Fluor(perfluoralkyl)phosphorane kann nach üblichen, dem Fachmann bekannten Methoden erfolgen.

Vorzugsweise werden diese Verbindungen durch elektrochemische Fluorierung geeigneter Ausgangsverbindungen hergestellt, wie in V.Ya. Semenii et al., Zh. Obshch.Khim., 55, Nr. 12 (1985), Seiten 2716-2720; N. Igantiev, P. Sartori, J. of Fluorine Chem., 103 (2000), Seiten 57-61 sowie der WO 00/21969 beschrieben. Die entsprechenden Beschreibungen werden hiermit als Referenz eingeführt und gelten als Teil der Offenbarung.

Erfindungsgemäß können ein oder mehrere Hyrid-Ionen-Donatoren, d.h. Verbindungen, die in Lage sind, ein oder mehrere Hyrid-Ionen (H<sup>-</sup>) abzugeben, jeweils einzeln oder in Kombination zum Einsatz kommen, wobei der Einsatz jeweils nur eines Hydrid-Ionen-Donators bevorzugt ist.

Vorzugsweise ist der Hydrid-Ionen-Donator ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydrosilanen, Alkylhydrosilanen, Metallhydriden, Borhydriden und Hydroboraten.

Sofern als Hydrid-Ionen-Donator ein Alkylhydrosilan in dem erfindungsgemäßen Verfahren zum Einsatz kommt, ist dies bevorzugt Triethylsilan oder Tripropylsilan.

25 Kommt als Hydrid-Ionen-Donator ein Borhydrid in dem erfindungsgemäßen Verfahren zum Einsatz, ist dies bevorzugt Natriumborhydrid.

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird wenigstens eine Fluor(perfluoralkyl)phosphoranverbindung der allgemeinen Formel I

5

$$(C_nF_{2n+1})_mPF_{5-m}$$

mit  $1 \le n \le 8$ , vorzugsweise  $1 \le n \le 4$  und m jeweils gleich 1, 2 oder 3 gemäß dem erfindungsgemäßen Verfahren umgesetzt.

10

Besonders bevorzugte Fluor(perfluoralkyl)phosphoranverbindungen können ausgewählt werden aus der Gruppe bestehend aus Difluortris(pentafluorethyl)phosphoran, Difluortris(n-nonafluorbutyl)phosphoran und Difluortris(n-heptafluorpropyl)phosphoran, Trifluorbis(n-nonafluorbutyl)phosphoran.

15

20

Die Umsetzung wenigstens einer
Fluor(perfluoralkyl)phosphoranverbindung kann sowohl in einem
geeigneten Reaktionsmedium als auch ohne Gegenwart eines
Reaktionsmediums durchgeführt werden. Bevorzugt erfolgt die
Umsetzung nach dem erfindungsgemäßen Verfahren ohne
Reaktionsmedium, da hierdurch die Umweltbilanz des Verfahrens
verbessert und die Kosten reduziert werden.

25

Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren zum Einsatz kommenden Hydrid-Ionen-Donatoren werden vorzugsweise im Überschuß, jeweils bezogen auf die eingesetzte Menge an Fluor(perfluoralkyl)phosphoran, eingesetzt, um eine vollständige Umsetzung zu den gewünschten Perfluoralkylphosphinen zu gewährleisten. Ebenfalls bevorzugt können

die Hydrid-Ionen-Donatoren äquimolar, jeweils bezogen auf die eingesetzte Menge an Fluor(perfluoralkyl)phosphoran, eingesetzt werden.

Die Temperatur während der Umsetzung sowie deren Dauer können bei dem erfindungsgemäßen Verfahren beispielsweise in Abhängigkeit voneinander sowie in Abhängigkeit von dem eingesetzten Fluor(perfluoralkyl)phosphoran und den jeweils gewählten Ansatzgrößen über einen weiten Bereich variieren. Die jeweils optimale Wahl der Parameter kann vom Fachmann durch einfache Vorversuche ermittelt 10 werden.

> In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird während der Umsetzung des Fluor(perfluoralkyl)phosphorans unter Rückfluß erhitzt.

15

5

Die Dauer der Umsetzung beträgt vorzugsweise 0,5 bis 20 Stunden. Sofern Triethylsilan als Hydrid-Ionen-Donator verwendet wird, beträgt die Dauer besonders bevorzugt 3 bis 15 Stunden, für Natriumborhydrid besonders bevorzugt 1 bis 3 Stunden.

20

An die Herstellung eines oder mehrerer Perfluoralkylphosphine nach dem erfindungsgemäßen Verfahren kann sich, falls erforderlich, eine Reinigung dieser Verbindungen nach üblichen, dem Fachmann bekannten Methoden anschließen.

25

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens können die hergestellten Perfluoralkylphosphine durch einoder mehrfache Destillation, gegebenenfalls unter vermindertem Druck und/oder ggf. unter Inertgasatmosphäre gereinigt und ggf. isoliert werden. Das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung von Perfluoralkylphosphinen ermöglicht die kostengünstige Herstellung dieser Verbindungen in großer Ausbeute und in hohen Reinheiten. Es zeichnet sich ferner dadurch aus, daß die zum Einsatz kommenden Hydrid-lonen-Donatoren käuflich erhältliche, kostengünstige Verbindungen darstellen, die auch im großtechnischen Maßstab problemlos gehandhabt werden können. Die als Ausgangsverbindungen eingesetzten Fluor(perfluoralkyl)phosphorane können durch elektrochemische Fluorierung ebenfalls kostengünstig hergestellt werden.

10

15

20

25

30

5

Vorteilhaft ist weiterhin, daß das erfindungsgemäße Verfahren lösungsmittelfrei durchgeführt werden kann, was die Herstellungskosten der Perfluoralkylphosphine weiter senkt und die Umweltbilanz des erfindungsgemäßen Verfahrens verbessert.

Überraschenderweise wurde auch gefunden, daß sich Tris(perfluoralkyl)phosphine zur Perfluoralkylierung chemischer Substrate eignen.

Die Perfluoralkylierung stellt ein wichtiges Verfahren zur Herstellung von Fluor-haltigen Verbindungen, insbesondere Organofluorverbindungen dar. Als Perfluoralkylierungsreagenzien werden üblicherweise Perfluoralkylhalogenide, insbesondere Perfluoralkyliodide eingesetzt, die als Quelle von Perfluoralkylradikalen fungieren ("Organofluorine Chemistry. Principles and Commercial Applications." Edited by R.E. Banks, Plenum Press, New York 1994; G.G. Furin, "Some new aspects in the application of perfluoralkyl halides in the synthesis of fluorine-containing organic compounds" (Review), Russ.Chem.Rev. (English

Translation), 69, Nr. 6 (2000), Seiten 491-522; N.O. Brace, "Syntheses with perfluoralkyl iodides. A review, Part III.", J. of Fluorine Chem., 108 (2001), Seiten 147-175; N.O. Brace, "Syntheses with perfluoralkyliodides. Part II.", J. of Fluorine Chem. 96 (1999), Seiten 101-127; N.O. Brace, "Syntheses with perfluoralkyl radicals from perfluoralkyl iodides. A rapid survey of synthetic possibilities with emphasis on practical applications. Part one: alkenes, alkynes and allylic compounds", J. of Fluorine Chem., 96 (1999), Seiten 1-25; V.N. Boiko, "Ion-radical perfluoralkylation. Part II.", J. of Fluorine Chem., 69 (1994), Seiten 207-212).

10

15

**5** ·

Darüber hinaus werden Perfluoralkylhalogenide zur Herstellung von Perfluoralkyl-, insbesondere Trifluormethyl-Gruppen enthaltenden Organometallverbindungen eingesetzt, die ihrerseits zur Einführung von Perfluoralkylgruppen in organische Moleküle eingesetzt werden können (D.J. Burton, "Fluorinated organometallics: perfluoralkyl and functionalised perfluoralkyl organometallic reagents in organic synthesis", Tetrahedron, 48. Nr. 2 (1992), Seiten 189-275).

20

Des weiteren wurde das Reagenz TMSCF<sub>3</sub> zur nucleophilen Trifluormethylierung entwickelt (G.K. Surya Prakash, "Nucleophilic trifluormethylation tamed", J. of Fluorine Chem., 112 (2001), Seiten 123-131). Durch die Reaktion von langkettigen Perfluoralkyliodiden mit Tetrakis(dimethylamino)ethylen in Gegenwart von Chlortrimethylsilan wurde dieses Verfahren der nucleophilen Perfluoralkylierung auf weitere organische und anorganische Substrate ausgedehnt (V.A. Petrov, Tetrahedron Letters, 42 (2001), Seiten 3267-3269).

25

30

Die vorstehend angegebenen Verfahren zu Perfluoralkylierung haben jedoch den Nachteil, daß die entsprechenden Perfluoralkylhalogenide entweder sehr teuer sind, oder deren Nutzung, wie beispielsweise im Falle der Verbindung CF₃Br, nach dem Montreal Protokoll nur sehr eingeschränkt gestattet ist.

Diese Nachteile führten zu der Entwicklung neuer 5 Perfluoralkylierungsreagenzien, wie sie in J.R. Desmurs et al., 12th European Symposium on Fluorine Chemistry, Berlin, Germany, 1998, Abstracts A23 and A24 beschrieben sind. Die Herstellung dieser Reagenzien gelingt allerdings nur unter Verwendung von CF<sub>3</sub>H, einer hochflüchtigen und schwer handhabbaren Verbindung. Ferner wurden 10 weitere stabile Perfluoralkylierungsreagenzien zur nucleophilen Triluormethylierung entwickelt, wobei zur Synthese dieser Reagenzien vom Methylhemiketal des Fluorals ausgegangen wird, welches zuvor in einem relativ aufwendigen Prozeß hergestellt werden muß. Außerdem ist die Anwendung dieser Reagenzien auf die Trifluormethylierung 15 beschränkt (G.Blond et al., Tetrahedron Letters, 42 (2001), Seiten 2437-2475; T. Billard et al., Eur. J. Org. Chem., 2001, Seiten 1467-1471; T. Billard et al. Tetrahedron Letters, 41 (2000), Seiten 8777-8780; G. Blond et al., J. Org. Chem., 66, Nr. 14 (2001), Seiten 4826-4830).

20 Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher die Verwendung wenigstens eines Tris(perfluoralkyl)phosphins, zur Perfluoralkylierung von chemischen Substraten.

Zur Perfluoralkylierung von chemischen Substraten mit

Perfluoralkylphosphinen ist es erforderlich, das zu perfluoralkylierende
Substrat entweder vor oder während der Umsetzung mit dem jeweiligen
Perfluoralkylphosphin mit wenigstens einer Base zu behandeln.

Bevorzugt erfolgt die Perfluoralkylierung des chemischen Substrates mit wenigstens einem Perfluoralkylphosphin in Gegenwart wenigstens einer

Base.

Bevorzugt kommen hierfür starke Basen, wie beispielsweise Kalium tert-Butylat, n-Butyllithium und/oder ein Grignard-Reagenz in Betracht.

- Vorzugsweise wird die Perfluoralkylierung in einem geeigneten, ggf. nach üblichen Verfahren getrocknetem Reaktionsmedium, wie beispielsweise cyclischen oder aliphatischen Ether, insbesondere Tetrahydrofuran oder Diethylether, durchgeführt.
- 10 Als chemische Substrate kommen bevorzugt organische Verbindungen, insbesondere dreifach koordinierte Organborverbindungen sowie Carbonyl-Gruppen aufweisende organische Verbindungen in Betracht.
  - Als Organoborverbindungen kommen bevorzugt Tris-(C<sub>1-3</sub>)-Alkylborate, besonders bevorzugt Trimethylborat zum Einsatz.
    - Bevorzugte Carbonylgruppen-aufweisende Verbindungen sind ggf. substituierte Diarylketonverbindungen, insbesondere Benzophenon.
- Vorzugsweise kann die Perfluralkylierung chemischer Substrate mit Perfluoralkylphosphinen unter Inertgasatmosphäre, wie z.B. Argon oder Stickstoff, durchgeführt werden.
- Die Verwendung von Tris(perfluoralkyl)phosphinen als

  Perfluoralkylierungsreagenzien ist insbesondere deshalb vorteilhaft, weil diese Verbindungen, im Gegensatz zu vielen anderen Perfluoralkylierungsreagenzien, stabile Verbindungen darstellen, was ihre einfache, sichere Handhabung ermöglicht.

Die NMR-Spektren wurden mit Hilfe eines Bruker Avance 300 NMR Spektrometers mit folgenden Frequenzen aufgenommen:

300,1 MHz für <sup>1</sup>H
5 282,4 MHz für <sup>19</sup>F und
96,3 MHz für <sup>11</sup>B.

Die Massenspektren wurden mit einem Gerät vom Typ AMD 604 gemessen.

10

Im folgenden wird die Erfindung anhand von Beispielen erläutert. Diese Beispiele dienen lediglich der Erläuterung der Erfindung und schränken -den allgemeinen Erfindungsgedanken nicht ein.

15

20

## Beispiele

### Beispiel 1a:

5 Herstellung von Tris(pentafluorethyl)phosphin

In einem FEP(Fluorethylenpolymer)-Kolben wurden 56,0 g (131,4 mmol)
Difluortris(pentafluorethyl)phosphoran und 38,0 g (326,8 mmol)
Triethylsilan unter heftigem Rühren für 12 Stunden bei einer
Badtemperatur von 110 °C am Rückfluß erhitzt. Anschließend wurde das Reaktionsgemisch unter Normaldruck unter einer Inertgasatmosphäre destilliert und 48,0 g der Fraktion mit einem Siedebereich von 81-85 °C aufgefangen. Diese Fraktion wurde anschließend auf -20 °C abgekühlt und die untere Phase (gewünschtes Produkt) abgetrennt. Es wurden 42,2 g von nahezu reinem Tris(pentafluorethyl)phosphin erhalten, entsprechend einer Ausbeute von 82,8 %, bezogen auf das eingesetzte Difluortris(pentafluorethyl)phosphoran.

Das so erhaltene Produkt wurde mittels <sup>19</sup>F-, <sup>31</sup>P- und <sup>1</sup>H-NMR-Spektroskopie sowie durch Massenspektroskopie charakterisiert:

<sup>19</sup>F NMR Spektrum; δ, ppm: (Lösungsmittel CDCl<sub>3</sub>, interne Referenz CCl<sub>3</sub>F) -82,4 dt (CF<sub>3</sub>); -106,5 dq (CF<sub>2</sub>);  $J_{P,F}^2 = 49,3$  Hz;  $J_{P,F}^3 = 15,8$  Hz;  $J_{F,F}^3 = 3,1$  Hz

3¹P NMR Spektrum; δ, ppm:
 (Lösungsmittel CDCl<sub>3</sub>, Referenz 85 Gew.-%ige H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>)
 13,3 sep of dec

20

Die Werte der gefundenen chemischen Verschiebungen entsprechen den aus der Veröffentlichung von J.J. Kampa et al., Angew. Chem., 107, Nr. 11 (1995), Seiten 1334-1337 bekannten Werten.

5 Hochauflösendes Massenspektrum:

Berechnet (M+): 387,949812

Gefunden (M+): 387,949842

## Beispiel 1b:

10

15

20

Herstellung von Tris(pentafluorethyl)phosphin

In einem Glaskolben wurden 230,0 g (0,54 mol) Difluortris(pentafluorethyl)phosphoran und 41,2 g (1,089 mol) Natriumborhydrid unter heftigem Rühren für 3 Stunden bei einer Badtemperatur von ca. 110 °C unter Rückfluß erhitzt. Anschließend wurde das Reaktionsgemisch unter vermindertem Druck (2 KPa) destilliert und zwei Fraktionen des Produkts in Kühlfallen mit einer Temperatur von -78°C bzw. - 195 °C aufgefangen. Zur weiteren Reinigung wurden die vereinigten Produkte von beiden Fällen bei Normaldruck unter Inertgas-Atmosphäre destilliert, wobei die Fraktion im Siedebereich 85-87 °C aufgefangen wurde. Es wurden 194,0 g reines Tris(pentafluorethyl)phosphin erhalten. Die Ausbeute betrug 93 %, bezogen auf die Menge an eingesetztem Difluortris(pentafluorethyl)-phosphoran.

Das so erhaltene Produkt wurde mittels <sup>19</sup>F- und <sup>31</sup>P-NMR-Spektroskopie charakterisiert. Die gefundenen chemischen Verschiebungen entsprechen denen aus Beispiel 1a.

## Beispiel 2:

Herstellung von Tris(n-nonafluorbutyl)phosphin

- In einem FEP-Kolben wurden 19,7 g (27,13 mmol) Difluortris(n-nonafluorbutyl)phosphoran und 10,0 g (86,0 mmol) Triethylsilan unter heftigem Rühren für 15 Stunden bei einer Badtemperatur von ca. 140 °C unter Rückfluß erhitzt. Anschließend wurde das Reaktionsgemisch unter vermindertem Druck (1,73 kPa) destilliert und die Fraktion mit einem Siedepunkt von 87 °C aufgefangen. Es wurden 15,0 g der klaren, farblosen Flüssigkeit von Tris(n-nonafluorbutyl)phosphin erhalten. Die Ausbeute betrug 80,3 %, bezogen auf die eingesetzte Menge an Difluortris(n-nonafluorbutyl)phosphoran.
- Das so erhaltene Produkt wurde mittels <sup>19</sup>F- und <sup>31</sup>P-NMR-Spektroskopie sowie durch Elementaranalyse charakterisiert:

<sup>19</sup>F NMR Spektrum; δ, ppm:

(Lösungsmittel CDCl<sub>3</sub>, interne Referenz CCl<sub>3</sub>F)

20 -81,4 t (CF<sub>3</sub>); -102,2 dm (CF<sub>2</sub>); -118,9 dm (CF<sub>2</sub>); -126,3 m (CF<sub>2</sub>);  $J_{P,F}^2 = 37,7$  Hz;  $J_{P,F}^3 = 35,2$  Hz;  $J_{F,F}^4 = 9,6$  Hz

<sup>31</sup>P NMR Spektrum; δ, ppm:

(Lösungsmittel CDCl<sub>3</sub>, Referenz 85 Gew.-%ige H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>)

25 23,3 m

Die Werte der gefundenen chemischen Verschiebungen entsprechen den aus der Veröffentlichung von J.J. Kampa et al., Angew. Chem., 107, Nr. 11 (1995), Seiten 1334-1337 bekannten Werten.

10

15

20

## Beispiel 3:

5 Herstellung von Bis(n-nonafluorbutyl)phosphin

In einem FEP-Kolben wurden 4,6 g (8,7 mmol) Trifluorbis(n-nonafluorbutyl)phosphoran und 4,32 g (27,3 mmol) Tripropylsilan unter heftigem Rühren für 3 Stunden bei einer Badtemperatur von ca. 70 °C unter Rückfluß erhitzt. Anschließend wurde das Reaktionsgemisch bei Normaldruck und unter Inertgas-Atmosphäre destilliert und die Fraktion im Siedebereich von 130-135 °C aufgefangen. Es wurden 3,0 g der klaren, farblosen Flüssigkeit von Bis(n-nonafluorbutyl)phosphin erhalten. Die Ausbeute betrug 73,3 %, bezogen auf die eingesetzte Menge an Trifluorbis(n-nonafluorbutyl)phosphoran.

Das so erhaltene Produkt wurde mittels  $^{19}$ F- und  $^{31}$ P-NMR-Spektroskopie charakterisiert. Die Spektren wurden für die reine Flüssigkeit unter Verwendung einer FEP-Röhre mit einem Acetonitril-D $_3$  Film als externer "lock" und CCl $_3$ F oder 85 %  $H_3$ PO $_4$  in D $_2$ O als externe Referenz gemessen.

<sup>19</sup>F NMR Spektrum; δ, ppm: -81,6 m (CF<sub>3</sub>); -120,2 m (CF<sub>2</sub>); -121,1 m (CF<sub>2</sub>); -126,0 m (CF<sub>2</sub>)

<sup>31</sup>P NMR Spektrum; δ, ppm: 140,0 dm;  $J_{P,H}^1 = 1025 \text{ Hz}$ 

### Beispiel 4:

## Perfluoralkylierung von Benzophenon

5 5.81 g (14.97 mmol) Tris(pentafluorethyl)phosphin wurden unter Inertgas-Atmosphäre zu einer Lösung von 1,68 g (14,97 mmol) Kalium-tert.-Butylat und 2.72 (14.93 mmol) Benzophenon in 20 cm<sup>3</sup> getrocknetem Tetrahydrofuran unter Kühlung mit einem Wasserbad so zugegeben, daß die Temperatur des Reaktionsgemisches bei ca. 20 °C lag. Anschließend 10 wurde die Reaktionsmischung eine Stunde bei Raumtemperatur nachgerührt, mit 20 cm<sup>3</sup> einer 0.1 N Lösung von HCI versetzt und zweimal mit jeweils 75 cm³ Dietehylether extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden dreimal mit jeweils 20 cm³ Wasser gewaschen und über wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wurde 15 anschließend abdestilliert und das gewünschte Produkt aus n-Hexan auskristallisiert. Es wurden 2,8 g 2.2.3.3.3-Pentafluor-1,1-diphenylpropan-1-ol mit einem Schmelzpunkt im Bereich von 82-83 °C erhalten. Die Ausbeute betrug 62 %, bezogen auf die eingesetzte Menge an 20 Benzophenon.

Das so erhaltene Produkt wurde mittels <sup>19</sup>F- und <sup>1</sup>H-NMR-Spektroskopie sowie durch hochauflösende Massenspektroskopie und Elementaranalyse charakterisiert:

25

19F NMR Spektrum; δ, ppm:
(Lösungsmittel CDCl<sub>3</sub>, interne Referenz CCl<sub>3</sub>F)
-77,6 s (CF<sub>3</sub>); -116,9 m (CF<sub>2</sub>)

<sup>1</sup>H-NMR Spektrum; δ, ppm:

(Lösungsmittel CDCI<sub>3</sub>, Referenz TMS) 7,53-7,67 m (2H), 7,30-7,47 m (3H), 2,85 br.s (OH)

Der Schmelzpunkt sowie die gefundenen chemischen Verschiebungen stimmen mit den aus der Veröffentlichung von L.S. Chen et al., J. of Fluorine Chem., 20 (1982), Seiten 341-348 bekannten Werten überein.

Hochauflösendes Massenspektrum:

Berechnet (M+): 302,073006

10 Gefunden (M+): 302,073115

Elementaranalyse:

Gefunden; C 59,67 %; H 3,62 %

Berechnet für (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>C(OH)C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>: C 59,61%; H 3,67 %

15

## Beispiel 5:

Kaliumpentafluorethyltrifluorborat (C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>)BF<sub>3</sub>K

20 a)

9,78 g (25,21 mmol) Tris(pentafluorethyl)phosphin wurden langsam unter Inertgas-Atmosphäre zu einer gerührten Lösung von 30 mmol n-Butyllithium (15 cm³ einer 2 M Lösung in Cyclohexan) in 70 cm³

25 getrocknetem Diethylether unter Kühlung so zugegeben, daß die Temperatur des Reaktionsgemisches bei ca. - 60 °C lag.

Anschließend wurde die Reaktionsmischung 30 Minuten bei - 55 °C nachgerührt und eine Lösung von 3,31 g (31,85 mmol) Trimethylborat (CH<sub>3</sub>O)<sub>3</sub>B in 5 cm³ getrocknetem Diethylether zugegeben.

Die so erhaltene Reaktionsmischung wurde auf Raumtemperatur gebracht und mit 30 cm³ Flusssäure (48 %ige wäßrige Lösung) versetzt und anschließend weitere 10 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Im Anschluß daran wurden 10,0 g (128 mmol) Kaliumhydrogendifluorid zugegeben und weitere 10 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die organische Phase wurde abgetrennt, durch Rühren über festem Kaliumcarbonat neutralisiert und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wurde anschließend abdestilliert und der so erhaltene Rückstand in einer möglichst geringen Menge Tetrahydrofuran gelöst. Durch Zugabe von Chloroform wurde dann ein Feststoff ausgefällt, der abfiltriert und getrocknet wurde. Es wurden 3,30 g Kaliumpentafluorethyltrifluorborat in Form eines weißen Feststoffes erhalten. Die Ausbeute betrug 58 %, bezogen auf das eingesetzte Tris(pentafluorethyl)phosphin.

15

10

5

Das so erhaltene Produkt wurde mittels <sup>11</sup>B- und <sup>19</sup>F-NMR-Spektroskopie sowie durch Elementaranalyse charakterisiert:

<sup>11</sup>B-NMR Spektrum; δ, ppm:

20 (Lösungsmittel Aceton-D6, externe Referenz BF<sub>3</sub> O( $C_2H_5$ )<sub>2</sub>): 0,2 tq;  $J_{BF}^1 = 41,0$  Hz;  $J_{BF}^2 = 20,0$  Hz

<sup>19</sup>F NMR Spektrum; δ, ppm:

(Lösungsmittel Aceton-D6, interne Referenz CCI<sub>3</sub>F)

25 -83,3 q (CF<sub>3</sub>); -136,2 q, (CF<sub>2</sub>); -153,5 q (BF<sub>3</sub>);  $J_{B,F}^1 = 41,2$  Hz;  $J_{B,F}^2 = 19,9$  Hz;  $J_{F,F}^4 = 4,9$  Hz.

Elementaranalyse:

Gefunden: C 10,56 %

30 Berechnet (für (C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>)BF<sub>3</sub>K): C 10,63 %

b)

## Kaliumpentafluorethyltrifluorborat (C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>)BF<sub>3</sub>K

20,81 g (53,63 mmol) Tris(pentafluorethyl)phosphin wurden unter Inertgasatmosphäre langsam zu einer gerührten Lösung von 60 mmol Methylmagnesiumchlorid (20 cm³ einer 3 M Lösung in Tetrahydrofuran) in 100 cm³ getrocknetem Tetrahydrofuran unter Kühlung so zugegeben, daß die Temperatur des Reaktionsgemisches bei ca. -60 °C lag.
 Anschließend wurde die Reaktionsmischung 30 Minuten bei - 55 °C nachgerührt und 6,24 g (60,04 mmol) Trimethylborat (CH₃O)₃B

nachgerührt und 6,24 g (60,04 mmol) Trimethylborat (CH₃O)₃B zugegeben. Die so erhaltene Reaktionsmischung wurde auf Raumtemperatur gebracht und mit 25 cm³ Flusssäure (48 %ige wäßrige Lösung) versetzt und anschließend weitere 10 Stunden bei

15 Raumtemperatur gerührt.

20

25

30

Im Anschluß daran wurden 15,0 g (192 mmol) Kaliumhydrogendifluorid zugegeben und weitere 10 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die organische Phase wurde abgetrennt, durch Rühren über festem Kaliumcarbonat neutralisiert und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wurde anschließend abdestilliert und der so erhaltene Rückstand in einer möglichst geringen Menge Tetrahydrofuran gelöst. Durch Zugabe von Chloroform wurde dann ein Feststoff ausgefällt, der abfiltriert und getrocknet wurde. Es wurden 6,30 g Kaliumpentafluorethyltrifluorborat in Form eines weißen Feststoffes erhalten. Die Ausbeute betrug 52 %, bezogen auf das eingesetzte Tris(pentafluorethyl)phosphin.

Das so erhaltene Produkt wurde mittels <sup>11</sup>B- und <sup>19</sup>F-NMR-Spektroskopie charakterisiert. Die entsprechenden Signale stimmten mit den unter 5a genannten Signalen überein.

## Beispiel 6:

- 1,925 g (20,53 mmol) Lithiumtetrafluorborat, LiBF<sub>4</sub> wurden in 10 cm<sup>3</sup> trockenem Dimethylcarbonat gelöst. Unter Rühren wurde bei Raumtemperatur eine Lösung aus 4,639 g (20,53 mmol) Kaliumpentafluorethyltrifluorborat (C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>)BF<sub>3</sub>K in 19 cm<sub>3</sub> trockenem Dimethylcarbonat hinzugegeben. Der weiße Niederschlag von KBF<sub>4</sub>
   wurde abfiltriert. Das Lösungsmittel wurde bei verringertem Druck (1,3 Pa) entfernt. Der Rückstand (5,525 g, Ausbeute: 95 %) bestand aus Lithiumpentafluorethyltrifluorborat als Komplex mit Dimethylcarbonat (1:1) (C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>)BF<sub>3</sub>Li · (CH<sub>3</sub>O)<sub>2</sub>CO.
- Die Struktur wurde durch die <sup>19</sup>F-, <sup>11</sup>B- und <sup>1</sup>H-NMR-Spektren bestätigt.

<sup>1</sup>H-NMR-Spektrum, δ, ppm (Lösungsmittel: Acetonitril-d<sub>3</sub>, Referenz: TMS): 3,74 s, (CH<sub>3</sub>O)<sub>2</sub>CO.

20

<sup>11</sup>B-NMR-Spektrum, δ, ppm
(Lösungsmittel: Acetonitril-d<sub>3</sub>, Referenz: BF<sub>3</sub> · OEt<sub>2</sub>-extern)
-0,1 tq; J¹<sub>B,F</sub>= 40,4 Hz; J²<sub>B,F</sub>=19,9 Hz.

<sup>19</sup>F-NMR-Spektrum, δ, ppm (Lösungsmittel: Acetonitril-d<sub>3</sub>, Referenz: CCl3F –intern) -83,27 q (CF<sub>3</sub>); -136,14 q (CF<sub>2</sub>); -154,03 q (BF<sub>3</sub>);  $J_{B,F}^{1}$ =41,2 Hz;  $J_{B,F}^{2}$ =19,9 Hz;  $J_{F,F}^{4}$ =4,9 Hz.

5

15

20

## PATENTANSPRÜCHE

- Verfahren zur Herstellung von Perfluoralkylphosphinen, dadurch gekennzeichnet, daß es zumindest die Umsetzung wenigstens eines Fluor(perfluoralkyl)phosphorans mit wenigstens einem Hydrid-lonen-Donator umfaßt.
- Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Fluor(perfluoralkyl)phosphoran eine Verbindung der allgemeinen
   Formel I

$$(C_nF_{2n+1})_mPF_{5-m}$$

eingesetzt wird, worin  $1 \le n \le 8$ , vorzugsweise  $1 \le n \le 4$  und m jeweils gleich 1, 2 oder 3 bedeutet, eingesetzt wird.

- 3. Verfahren gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß als Fluor(perfluoralkyl)phosphoran eine Verbindung ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Difluortris(pentafluorethyl)phosphoran, Difluortris(nnonafluorbutyl)phosphoran, Trifluorbis(nnonafluorbutyl)phosphoran und Difluortris(nheptafluorpropyl)phosphoran eingesetzt wird.
- Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Reduktion ohne Reaktionsmedium durchgeführt wird.
- 5. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch
  gekennzeichnet, daß der Hydrid-lonen-Donator eine Verbindung

10

15

ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydrosilanen, Alkylhydrosilanen, Metallhydriden, Borhydriden und Hydroboraten ist.

- 5 6. Verfahren gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Alkylhydrosilan Triethylsilan oder Tripropylsilan ist.
  - 7. Verfahren gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Borhydrid Natriumborhydrid ist.
  - 8. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß der Hydrid-Ionen-Donator äquimolar oder im Überschuß, jeweils bezogen auf die eingesetzte Menge an Fluor(perfluoralkyl)phosphoran, eingesetzt wird.
  - 9. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß während der Umsetzung unter Rückfluß erhitzt wird.
- 20 10. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Dauer der Umsetzung 0,5 bis 20 Stunden, vorzugsweise 1 bis 15 Stunden beträgt.
- Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch
   gekennzeichnet, daß das/die Perfluoralkylphosphin(e) durch
   Destillation, vorzugsweise unter Inertgasatmosphäre,
   gegebenenfalls unter vermindertem Druck gereinigt wird/werden.
- Verwendung wenigstens eines Tris(perfluoralkyl)phosphins zur
   Perfluoralkylierung chemischer Substrate.

PCT/EP03/02739

13. Verwendung gemäß Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Perfluoralkylierung in Gegenwart einer Base durchgeführt wird.

5

WO 03/087113

14. Verwendung gemäß Anspruch 12 oder 13, dadurch gekennzeichnet, daß als Substrate organische Verbindungen, vorzugsweise dreifach koordinierte Organoborverbindungen und/oder Carbonyl-Gruppen-haltige organische Verbindungen eingesetzt werden.

10

15

20



nal Application No PCT/EP 03/02739

## A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07F9/50

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC  $\frac{7}{7}$  CO7F

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used	<del></del>
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Dat	ta, CHEM ABS Data	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re-	levant passages	Relevant to dalm No.
Α	KAMPA J J: "The synthesis of tris(perfluoroalkyl) phosphanes" ANGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL VERLAG CHEMIE. WEINHEIM, DE, vol. 34, no. 11, 1995, pages 124: XP002125737 ISSN: 0570-0833 cited in the application the whole document	·	1-11
A	US 4 701 569 A (TORDEUX MARC ET 20 October 1987 (1987-10-20) the whole document	AL)	12-14
A	1 August 2000 (2000-08-01) the whole document	ET AL) -/	12-14
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
"A" docume consider filling of the collaboration of	ategories of cited documents:  ent defining the general state of the art which is not detered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified)  ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention  "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do  "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an inventive step when the do  "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an involve and	laimed invention be considered to cument is taken alone laimed invention ventive step when the re other such docu- us to a person skilled
	actual completion of the international search	Date of mailing of the International sea	arch report
1	5 May 2003	23/05/2003	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Koessler, J-L	
Form PCT/ISA/	210 (second sheet) (July 1992)	L	



Internal Application No PCT/EP 03/02739

	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Deloyant to stell his
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
P,A	FR 2 827 285 A (RHONE POULENC CHIMIE) 17 January 2003 (2003-01-17) the whole document		12-14
			· 3 ·
		·	
	-		
,			

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 03/02739

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	See supplemental sheet
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. X	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remarl	the additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/EP 03/02739

Further information PCT/ISA/ 210

The International Searching Authority has determined that this international application contains multiple (groups of) inventions, namely

1. Claims 1-11

Claims 1-10 relate to a method of preparing perfluoroalkyl phosphines.

2. Claims 12-14

Claims 12-14 relate to the use of a tris(perfluoroalkyl)phosphine for perfluoroalkylation.

Form PCT/ISA/210



Intern	Application No
PCT/EP	03/02739

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 4701569	A	20-10-1987	FR	2582298 A1	28-11-1986
			ΑT	55763 T	15-09-1990
			CA	1264757 A1	23-01-1990
			DE	3673577 D1	27-09-1990
			EP	0206950 A1	30-12-1986
			JΡ	1013694 B	07-03-1989
			JP	1532611 C	24-11-1989
			JP	62005926 A	12-01-1987
US 6096926	Α	01-08-2000	FR	2741618 A1	30-05-1997
00 00000	• •	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	ΑT	225761 T	15-10-2002
			AU	7699196 A	11-06-1997
			DE	69624256 D1	14-11-2002
			DK	863857 T3	04-11-2002
			EP	0863857 A1	16-09-1998
			ES	2180811 T3	16-02-2003
			WO	9719038 A1	29-05-1997
			JP	2000500480 T	18-01-2000
			US	6355849 B1	12-03-2002
			HU	9904330 A2	28-04-2000
FR 2827285	Α	17-01-2003	FR	2827285 A1	17-01-2003
,	• •		WO	03011844 A2	13-02-2003

Internales Aktenzelchen
PCT/EP 03/02739

# A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07F9/50

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole )  $IPK \ 7 \ C07F$ 

Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Data

C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
A	KAMPA J J: "The synthesis of tris(perfluoroalkyl) phosphanes" ANGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL VERLAG CHEMIE. WEINHEIM, DE, Bd. 34, Nr. 11, 1995, Seiten 1241 XP002125737 ISSN: 0570-0833 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument		1–11	
A	US 4 701 569 A (TORDEUX MARC ET 20. Oktober 1987 (1987-10-20) das ganze Dokument	AL)	12–14	
Α	US 6 096 926 A (ROQUES NICOLAS E 1. August 2000 (2000-08-01) das ganze Dokument 	T AL)	12-14	
entr	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feid C zu nehmen e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	X Siehe Anhang Patentfamille *T' Spätere Veröffentlichung, die nach den	n internationalen Anmeldedatum	
"A" Veröffe aber i "E" älteres Anme "L" Veröffe schell ander soll of ausge "O" Veröff, eine & eine & "P" Veröffe	e Kategorien von angegebenen vertreintenbangen - intlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, inicht als besonders bedeutsam anzusehen ist  Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen idedatum veröffentlicht worden ist nntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie sichth) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, 3enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeidedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	oder dem Prioritätsdatum verörfentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundellegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Beder kann allein aufgrund dieser Veröffentli erfinderischer Tätigkeit beruhend betra	t worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der ihr zugrundellegenden utung; die beanspruchte Erfindur chung nicht als neu oder auf achtet werden utung; die beanspruchte Erfindur wit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nahellegend ist	
	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Re	echerchenberichts	
	.5. Mai 2003			
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bedlensteter  Koessler, J-L		



Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 03/02739

	Total Commenda Talla	Betr. Anspruch Nr.
ategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Don, Anapidor Hi.
°,A	FR 2 827 285 A (RHONE POULENC CHIMIE) 17. Januar 2003 (2003-01-17) das ganze Dokument	12–14
!		



## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
Ansprüche Nr.     weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der Internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. well es sich dabel um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese Internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
siehe Zusatzblatt
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser Internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. X Da für alle recherchlerbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.  Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

**WEITERE ANGABEN** 

PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1-11

Ansprüche 1-10 beziehen sich auf ein Verfahren zur Herstellung von Perfluoralkylphosphinen.

2. Ansprüche: 12-14

Ansprüche 12-14 beziehen sich auf die Verwendung eines Tris(perfluoralkyl)phosphins zur Perfluoralkylierung.

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichung 🔥 die zur selben Patentfamilie gehören

International PCT/EP 03/02739

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokumen	it	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamille	Datum der Veröffentlichung
US 4701569	Α	20-10-1987	FR AT	2582298 A1 55763 T	28-11-1986 15-09-1990
			ĈÀ	1264757 A1	23-01-1990
			DE	3673577 D1	27-09-1990
			ĒΡ	0206950 A1	30-12-1986
			JP	1013694 B	07-03-1989
			JP	1532611 C	24-11-1989
			JP	62005926 A	12-01-1987
US 6096926	Α	01-08-2000	FR	2741618 A1	30-05-1997
03 0090320	п	01 00 HCCC	AT	225761 T	15-10-2002
			AU	7699196 A	11-06-1997
			DE	69624256 D1	14-11-2002
			DK	863857 T3	04-11-2002
			EP	0863857 A1	16-09-1998
			ES	2180811 T3	16-02-2003
			MO	9719038 A1	29-05-1997
			JP	2000500480 T	18-01-2000
			US	6355849 B1	12-03-2002
		_	HU	9904330 A2	28-04-2000
FR 2827285	Α	17-01-2003	FR	2827285 A1	17-01-2003
1 K ZOZ7 ZOO	•	2. 00	WO	03011844 A2	13-02-2003